

(PCT)

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERT	U DU	TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)			
(51) Classification internationale des brevets 7:		(11) Numéro de publication internationale: WO 00/41708			
A61K 35/78, A61P 3/00	A1	(43) Date de publication internationale: 20 juillet 2000 (20.07.00)			
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: 14 janvier 2000 (BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD,			
(30) Données relatives à la priorité: 99/00328 14 janvier 1999 (14.01.99)	1	MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE,			

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): LABORA-TOIRES ARKOPHARMA [FR/FR]; 2709 lère Avenue, MLID de Carros Le Broc, F-06510 Carros (FR).

(75) Inventeur/Déposant (US seulement): ROMBI, Max [FR/IT]; Via Degli Inglesi 49, I-18022 Bordighera (IT).

(74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification desrevendications, sera republiée si des modifications sont reçues.

CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA,

GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(54) Title: COMPOSITION FOR TREATING OBESITY AND AESTHETIC TREATMENT METHOD

(54) Titre: COMPOSITION POUR LE TRAITEMENT DE L'OBESITE ET PROCEDE DE TRAITEMENT ESTHETIQUE

(57) Abstract

The invention concerns a composition for curative and prophylactic treatment of obesity, comprising a green tea extract rich in cathecols, in particular containing 20 to 50 % by volume of cathecols expressed in epigallocathecol gallate (EGCG).

(57) Abrégé

L'invention concerne une composition pour le traitement curatif et prophylactique de l'obésité, comprenant un extrait de thé vert riche en catéchols, en particulier contenant de 20 à 50 % en masse de catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC).

BEST AVAILABLE CO

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	01 ()
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Limanie	SK	Slovénie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Slovaquie
ΑŲ	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie		Sénégal
AZ	Azerbaildjan	GB	Royaume-Uni	MC	Мопасо	SZ	Swaziland
BA	Bosnie-Herzegovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TD	Tchad
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	•	TG	Togo
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	WIK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	de Macédoine Mali	TR	Turquie
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN		TT	Trinité-et-Tobago
BR	Brésil	1L	Israël	MR	Mongolie	UA	Ukraine
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Mauritanie	UG	Ouganda
CA	Canada	IT.	Italie		Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CF	République centrafricaine	JР	Japon	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CG	Congo	KE	Kenya	NE	Niger	VN	Viet Nam
СН	Suisse	KG	Kirghizistan	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavic
CI	Côte d'Ivoire	КP		NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CM	Cameroun	r.r	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CN	Chine	KR	démocratique de Corée	PL	Pologne		
CU	Cuba		République de Corée	PT	Portugal		
CZ	•	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
DE	République (chèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DK	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

BNSDCCID. <WO_____0041708A1 I >

PCT/FR00/00065

10

25

30

1

COMPOSITION POUR LE TRAITEMENT DE L'OBESITE ET PROCEDE DE TRAITEMENT ESTHETIQUE

La présente invention concerne le domaine général du traitement de l'obésité. Elle vise en particulier des compositions pour le traitement curatif et prophylactique de l'obésité, mais elle se rapporte également au traitement esthétique d'un être humain pour améliorer sa silhouette.

L'objectif thérapeutique en matière d'obésité est bien défini: il s'agit soit de permettre au sujet de perdre du poids de façon significative, soit d'aider le sujet à conserver un niveau de poids aussi bas que souhaitable.

Plusieurs types d'approches ont été envisagés à ce jour.

Les approches nutritionnelles visent à réduire l'apport d'énergie sous forme d'aliments. Cela peut se faire en réduisant 15 drastiquement les apports énergétiques ou en remplaçant des nutriments énergétiques par d'autres qui le sont moins: tels que les graisses non digestibles de substitution, les triglycérides structurés à assimilation réduite ou les fibres alimentaires non assimilables. 20

Les approches thérapeutiques peuvent avoir des cibles diverses.

- · La réduction de la prise alimentaire peut être le premier objectif. La réduction de la prise alimentaire peut recherchée par l'utilisation de substances anorexigènes, dont les effets à court terme sont montrés, mais dont la durée cause d'effets secondaires d'utilisation est limitée à produits fait, très peu de ces indésirables. En véritablement utilisables et leur efficacité à long terme reste très discutée. De nouvelles molécules sont en cours d'évaluation ou pourraient l'être dans un avenir proche, mais leur intérêt reste encore à démontrer.
- · Un deuxième objectif peut être l'augmentation de la dépense énergétique par l'utilisation des substances thermogéniques

25

30

agissant au niveau central ou périphérique. L'utilisation de ces substances reste encore limitée.

- Un troisième objectif est de réduire l'assimilation des lipides alimentaires, voire éventuellement celle des glucides.
- Il s'agit d'une approche plus récente mais qui connaît un intérêt grandissant. Une réduction de l'assimilation des lipides alimentaires peut être obtenue soit par une réduction l'activité des enzymes digestives concernées, soit en modifiant les propriétés interfaces transportant des les molécules 10 lipidiques, émulsions, vésicules ou micelles.

L'usage traditionnel du thé est sous forme de tisane, pour laquelle on utilise l'extrémité des tiges, comportant les deux dernières feuilles et le bourgeon. Après la récolte, feuilles peuvent être soumises à une fermentation, entraînant une transformation des substances chimiques qu'elles renferment et notamment des catéchols, ce qui correspond au thé noir ou bien séchées immédiatement donnant ainsi le thé vert.

Outre les catéchols, le thé renferme de la caféine dont l'effet diurétique est bien connu. Cet effet diurétique est à l'origine de l'usage traditionnel du thé vert comme plante 20 médicinale pour favoriser l'élimination rénale de l'eau, que ce soit dans les troubles urinaires ou en complément de régimes amaigrissants. La présence de caféine est également à l'origine de l'usage traditionnel du thé dans les états de fatigue (asthénie).

nombreuses études épidémiologiques réalisées certaines populations ont clairement démontré les effets bénéfiques de l'ingestion chronique du thé, et particulièrement du thé vert. Ainsi, la consommation de thé vert à long terme serait anti-athérogène du fait de ses effets hypocholestérolémiants (Muramatsu et al. 1986, Yang et al. 1997) sa capacité à prévenir l'oxydation des LDLdans circulation (Tijburg et al. 1997). Le thé vert est également reconnu pour ces effets anti-mutagène et anti-cancérigène.

25

30

Ainsi, il a été montré que le thé vert réduisait de manière significative le risque de cancers colorectaux, de la peau et du sein (Blot et al. 1997, Conney et al. 1997, Dreosti et al. 1997, Jankun et al. 1997, Ji et al. 1997).

L'usage traditionnel du thé vert comme diurétique se fait actuellement sous forme de tisanes, d'extrait liquides, de poudre de plantes ou d'extraits en gélules ou comprimés. Dans ces différentes formes, le thé vert, souvent associé à une autre plante diurétique, est généralement utilisé à une dose correspondant à 1 à 3 g de plante par jour.

Dans le cadre du screening de propriétés pharmacologiques de différentes plantes, il a été découvert que des extraits de thé vert avaient des propriétés remarquables permettant de les utiliser dans le traitement de l'obésité.

Le corps humain dépense en permanence de l'énergie pour son fonctionnement. Cette dépense énergétique a trois origines: le métabolisme, le travail musculaire et la thermogenèse qui correspond à l'énergie dépensée par l'organisme pour maintenir une température constante.

La dépense énergétique est compensée par l'énergie apportée par l'assimilation des aliments. Si l'apport énergétique de la ration alimentaire est strictement identique à la dépense énergétique, l'individu conserve un poids stable. Si l'apport énergétique est excédentaire, l'organisme stocke cette énergie sous forme de graisses (augmentation du poids) et s'il est déficitaire, l'organisme puise l'énergie qui lui manque en brûlant les graisses stockées (perte de poids). Toutefois, dans cette dernière situation de déficit énergétique rencontrée au cours des régimes amaigrissants, l'organisme va réagir pour économiser de l'énergie et réduire la thermogenèse. C'est le mécanisme de contrôle qui explique l'échec des régimes amaigrissants. En effet, après quelques semaines de perte de poids, les individus voient leur poids se stabiliser. S'ils

WO 00/41708

5

15

20

30

4

veulent continuer à maigrir, ils doivent réduire encore leur alimentation.

On comprend donc tout l'intérêt de pouvoir augmenter de façon permanente la thermogenèse, notamment en période de régime hypocalorique où elle est abaissée. Différentes substances chimiques stimulent la thermogenèse, telles que la nicotine, l'éphédrine, l'aspirine, la caféine, etc., mais aucune d'entre elles n'a permis de réaliser un médicament pour le traitement de l'obésité dans la mesure où les doses nécessaires pour obtenir une augmentation de la thermogenèse entraînaient des effets secondaires importants, incompatibles avec un traitement nécessairement de longue durée, s'étendant généralement sur plusieurs mois.

Cet objectif a été atteint conformément à la présente invention grâce à une composition pour le traitement curatif et prophylactique de l'obésité, comprenant un extrait de thé vert, Camellia sinensis, riche en catéchols.

La présente invention vise également l'utilisation d'un extrait ou d'une poudre de thé vert doté de propriétés antilipase et/ ou thermogénique, pour la fabrication d'un médicament destiné au traitement curatif et prophylactique de l'obésité.

La présente invention s'étend enfin à un procédé de traitement esthétique d'un être humain pour améliorer sa silhouette, caractérisé en ce qu'il implique l'administration par voie orale d'un extrait de thé vert enrichi en catéchols pour engendrer une perte de poids ou maintenir un niveau de poids aussi bas que souhaitable.

Dans le cadre de la présente invention, l'extrait de thé vert contient de 20 à 50%, en particulier de 20 à 30% en masse de catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC).

La teneur en catéchols, exprimée en gallate d'épigallocatéchol (GEGC), est par exemple avantageusement déterminée dans le cadre de la présente invention par la mise en œuvre de la méthode analytique décrite ci-après.

On opère par chromatographie liquide.

Solution à examiner : A 0,200 g d'extrait, on ajoute 80 ml de méthanol R. On place sous agitation magnétique pendant 5 min., puis dans un bain à ultrasons pendant 5 min. On filtre sur papier et on complète le volume à 100 ml avec le même solvant. On dilue la solution au cinquième dans le méthanol R.

Solution mère de caféine : On dissout 30 mg de caféine dans du méthanol et on complète à 100 ml avec le même solvant.

Solution mère de gallate d'épigallocatéchol : On dissout 6 mg de gallate d'épigallocatéchol (GEGC) dans du méthanol et on complète à 10 ml avec le même solvant.

Solution témoin : On prélève 1 ml de chaque solution mère et on complète à 10 ml avec le même solvant.

La chromatographie peut être réalisée en utilisant :

- une colonne en acier inoxydable de 250 mm de longueur et d'un diamètre intérieur de 4,6 mm remplie de gel de silice octadécylsililé pour chromatographie R (5 μ m) thermostatée à 20°C (Nucléosil C18) et d'une précolonne ayant les mêmes caractéristiques que la colonne,

- comme phase mobile, à un débit de l ml/min, un mélange d'une solution aqueuse d'acide acétique glacial à 2% V/V (A) et d'acétonitrile (B) dont le gradient d'élution linéaire est le suivant :

Temps (min)	A (%)	B (%)
0	95	5
5	95	5
10	90	10
17	85	15
30	82	18
35	82	18
40	95	5

⁻ comme détecteur un spectrophotomètre réglé à 278 nm.

25

20

10

15

On injecte séparément, au moins 2 fois, 10 μ l de chacune des solutions. On ajuste la sensibilité du détecteur de façon à obtenir des pics dont la hauteur représente 50% au minimum de l'échelle totale de l'enregistreur.

On calcule la teneur en caféine, pour cent, à l'aide de l'expression suivante :

$$\frac{SCE}{SCT} \times \frac{MCT}{MCE} \times 0,05$$

SCE : surface du pic correspondant à la caféine dans le chromatogramme obtenu avec la solution à examiner

10 SCT : surface du pic correspondant à la caféine dans le chromatogramme obtenu avec la solution témoin

MCE : prise d'essai d'extrait dans la solution à examiner, exprimée en grammes

MCT : prise d'essai de caféine dans la solution témoin, exprimée en milligrammes.

On calcule la teneur en catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC), pour cent, à l'aide de l'expression suivante :

$$\frac{\sum SE}{ST} x \frac{MT}{ME} x 0,5$$

20 ΣSE : somme des surfaces des pics (2-5-6-7-8) correspondant aux catéchols dans le chromatogramme obtenu avec la solution à examiner

ST : surface du pic correspondant au GEGC dans le chromatogramme obtenu avec la solution témoin

25 ME : prise d'essai d'extrait dans la solution à examiner, exprimée en grammes

MT : prise d'essai de GEGC dans la solution témoin, exprimée en milligrammes.

10

15

20

25

30

Il convient de préciser que le gallate d'épigallocatéchol représente en moyenne environ 70 % de l'ensemble des catéchols présents dans un extrait de thé vert, avec une fourchette comprise entre 50 et 90 %.

Selon une caractéristique particulière de la présente invention, l'extrait de thé vert contient de 5 à 10% en masse de caféine.

Selon une autre caractéristique de l'invention, l'extrait de thé vert présente un rapport de la concentration en catéchols à la concentration en caféine compris entre 2 et 10.

Selon une caractéristique préférentielle de l'invention, l'extrait de thé vert est titré de manière à permettre l'administration d'une dose journalière de 250 à 500 mg, de préférence d'environ 375 mg de catéchols par jour et de 50 à 200 mg, de préférence d'environ 150 mg de caféine par jour.

L'augmentation de la thermogenèse chez le rat par un extrait de thé vert selon l'invention a été étudiée selon le protocole suivant :

On mesure la consommation d'oxygène des rats, maintenus dans une enceinte hermétique pendant deux heures et plus, après l'administration du produit testé. La dépense énergétique étant proportionnelle à la consommation d'oxygène, cette technique permet de mesurer l'augmentation de la thermogenèse, le métabolisme de base et le travail musculaire étant constant avant et après traitement.

Le produit testé était un extrait de thé vert contenant 24,7% de catéchols et 8,35% de caféine.

Les résultats suivants ont été obtenus :

Témoins: $0,06 \text{ w/kg}^{0,75}$

0,5 mg d'extrait/kg: 0,45 $\text{w/kg}^{0,75}$

1,0 mg d'extrait/kg: 0,81 $\text{w/kg}^{0,75}$

2,0 mg d'extrait/kg: 1,10 $w/kg^{0.75}$

L'augmentation de la thermogenèse chez l'homme par un extrait de thé vert selon l'invention a également été déterminée.

Une étude similaire a été réalisée sur 10 volontaires recevant à chaque repas soit 500 mg d'un extrait de thé vert (correspondant à 125 mg de catéchols et à 50 mg de caféine), soit 50 mg de caféine, soit un placebo.

La dépense énergétique totale sur 24h montrait une augmentation statistiquement significative (p < 0,01) en faveur de l'extrait: 9.867 kJ contre 9.538 kJ pour le placebo et 9.599 kJ pour la caféine.

Ces résultats démontrent la capacité d'un extrait de thé vert selon l'invention à augmenter significativement la thermogenèse. Cette propriété n'est pas liée à la teneur en caféine de l'extrait, puisque l'administration de caféine seule, à la même dose que celle apportée par l'extrait de thé vert, n'augmente pas la thermogenèse.

15

20

De plus, le fait que la baisse significative du Quotient Respiratoire ne soit pas accompagnée d'une augmentation de l'excrétion urinaire d'azote, permet de conclure à une augmentation de l'oxydation des lipides, ce qui est le but recherché dans tout traitement de l'obésité.

Il a enfin pu être démontré que l'extrait de thé vert selon l'invention conduisait à une inhibition des lipases digestives.

25 Une étude in vitro a en effet permis de démontrer que l'extrait de thé vert à la dose de 6 mg d'extrait pour 100 mg de lipides, permettait de supprimer partiellement l'émulsification des lipides, tant en milieu gastrique qu'intestinal. Lorsque l'on sait que l'émulsification des lipides est l'étape indispensable à l'action des lipases sur les lipides alimentaires, ces résultats peuvent expliquer la capacité d'inhibition des lipases digestives.

Une autre étude in vitro, réalisée dans des conditions reproduisant les conditions physiologiques (action successive

10

15

20

sur la trioléine de la lipase gastrique puis de la lipase pancréatique) a démontré que l'extrait de thé vert, à la dose de 6mg/100mg de lipides, permettait une inhibition presque totale de la lipase gastrique (89% d'inhibition) et partielle de la lipase pancréatique (32% d'inhibition) soit une inhibition de la lipolyse totale de près de 40%.

L'utilisation d'une poudre de thé vert intrinsèquement plus faiblement dosée en catéchols et/ou en caféine, mais en une quantité plus importante permettant de fabriquer un médicament doté de propriétés anti-lipase et/ou thermogénique, entre bien sûr également dans le cadre de la présente invention.

Dans le cadre de la présente invention, des travaux invitro ont été conduits pour démontrer l'existence d'une synergie entre le gallate d'épigallocatéchol et la caféine. Ces travaux ont été réalisés sur un modèle pharmacologique ex vivo de thermogenèse. Le principe est de mesurer la consommation d'oxygène d'un échantillon de tissu adipeux brun de rat ; la consommation d'oxygène est proportionnelle à la thermogenèse induite dans le tissu adipeux par les différentes substances testées.

Les résultats ci-dessous indiquent l'augmentation de consommation d'oxygène en fonction de la concentration en GEGC et/ou en caféine.

Caféine	100 µМ	0	0	100 µМ	100 μΜ
GEGC	0	100 μΜ	200 µМ	100 µМ	200 μΜ
Augmentation de consommation d'oxygène	Sans effet	Sans effet	+ 40 %	Sans effet	+ 140 %

Ces résultats démontrent bien l'existence d'une synergie de stimulation de la thermogenèse pour une concentration de 200 μM de GEGC et 100 μM de caféine, soit un rapport CEGC / caféine de 2.

Compte tenu des autres effets pharmacologiques de la caféine (tachycardie, insomnie), il peut donc être souhaitable pour augmenter la thermogenèse de limiter la quantité de caféine et d'augmenter le rapport GEGC / caféine. C'est pour cette raison que, selon une variante avantageuse de l'invention, ce rapport sera de préférence compris entre 2 et 10.

Exemple d'obtention d'un extrait de thé vert

Le thé vert renferme en moyenne 6 à 7% de catéchols et 2 à 3% de caféine.

Afin d'obtenir les propriétés d'augmentation de la thermogenèse et d'inhibition des lipases digestives décrites cidessus, un apport suffisant en catéchols est nécessaire. Il est donc nécessaire de procéder à une extraction du thé vert permettant d'obtenir un extrait suffisamment concentré en catéchols.

A titre d'exemple, le procédé d'extraction suivant peut être mis en œuvre: 1 kg d'extrémités de tiges, comportant les deux dernières feuilles et le bourgeon, de thé vert broyées sont extraites par percolation pendant 6 à 8h avec 10 kg d'éthanol à 80% (m/m). Après filtration, l'extrait est concentré sous vide partiel à une température maximale de 60°C. L'extrait concentré est ensuite séché par atomisation à 250°C maximum avec ou sans maltodextrine, en fonction des spécifications en traceurs retenues. Ce procédé permet d'obtenir un extrait contenant 20 à 30% de catéchols et 5 à 10% de caféine.

Oct exemple n'est pas limitatif et d'autres procédés d'extraction permettant d'obtenir un extrait suffisamment riche en catéchols peuvent être mis en œuvre, notamment en faisant varier les proportions d'eau et d'éthanol, ou en ayant recours à d'autres solvants tels que l'eau, l'acétate d'éthyle, le

15

20

méthanol, etc., seuls ou associés en eux. Le choix des solvants retenus permettra de faire varier les teneurs en catéchols et en caféine, l'objectif étant une teneur élevée en catéchols, puisque les catéchols sont principalement à l'origine des propriétés pharmacologiques démontrées ci-dessus.

Dans ce contexte, l'utilisation de thé vert préalablement partiellement décaféiné par tout procédé d'extraction n'altérant pas les catéchols (par exemple le chlorure de méthylène ou gaz carbonique supercritique) est tout à fait envisageable pour obtenir un extrait de thé ne contenant qu'un faible pourcentage _ __de caféine.

telle pour autant vouloir se limiter une à Sans interprétation, il apparaît probable que le mécanisme d'activité des extraits de thé vert, objet de la présente invention, puisse s'expliquer comme suit. Les catéchols présents concentration dans les extraits de thé vert selon l'invention la catéchol-O-méthyleffet inhibiteur sur exercent un transférase (COMT), alors que la concentration en caféine des extraits de thé vert selon l'invention agit en inhibant les phosphodiestérases, ce qui conduit à une activité renforcée de la noradrénaline sur la thermogenèse.

REVENDICATIONS

- Composition pour le traitement curatif et prophylactique de l'obésité, comprenant un extrait de thé vert contenant de 20
 à 50 % en masse de catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC).
- Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert contient de 20 à 30% en masse de catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC).
 - 3. Composition selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert contient de 5 à 10% en masse de caféine.

15

4. Composition selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert présente un rapport de la concentration en catéchols à la concentration en caféine compris entre 2 et 10.

20

25

- 5. Composition selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert est titré de manière à permettre l'administration d'une dose journalière de 250 à 500 mg, de préférence d'environ 375 mg de catéchols par jour et de 50 à 200 mg, de préférence d'environ 150 mg de caféine par jour.
- 6. Utilisation d'un extrait ou d'une poudre de thé vert pour la fabrication d'un médicament doté de propriétés anti30 lipase et/ou thermogénique, destiné au traitement curatif et prophylactique de l'obésité.

7. Utilisation selon la revendication 6, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert contient de 20 à 50 %, de préférence de 20 à 30% en masse de catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC).

5

25

- 8. Utilisation selon l'une des revendications 6 et 7, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert contient de 5 à 10% en masse de caféine.
- 9. Utilisation selon l'une des revendications 6 à 8, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert présente un rapport de la concentration en catéchols à la concentration en caféine compris entre 2 et 10.
- 10. Utilisation selon l'une des revendications 6 à 9, caractérisée en ce que l'extrait de thé vert est titré de manière à permettre l'administration d'une dose journalière de 250 à 500 mg, de préférence d'environ 375 mg de catéchols par jour et de 50 à 200 mg, de préférence d'environ 150 mg de caféine par jour.
 - 11. Procédé de traitement esthétique d'un être humain pour améliorer sa silhouette, caractérisé en ce qu'il implique l'administration par voie orale d'un extrait de thé vert enrichi en catéchols pour engendrer une perte de poids ou maintenir un niveau de poids aussi bas que souhaitable.
- 12. Procédé selon la revendication 11, caractérisé en ce que l'extrait de thé vert contient de 20 à 50 %, de préférence de 20 à 30% en masse de catéchols exprimés en gallate d'épigallocatéchol (GEGC).

- 13. Procédé selon l'une des revendications 11 et 12, caractérisé en ce que l'extrait de thé vert contient de 5 à 10% en masse de caféine.
- 14. Procédé selon l'une des revendications 11 à 13, caractérisé en ce que l'extrait de thé vert présente un rapport de la concentration en catéchols à la concentration en caféine compris entre 2 et 10.
- 15. Procédé selon l'une des revendications 11 à 14, caractérisé en ce que l'extrait de thé vert est titré de manière à permettre l'administration d'une dose journalière de 250 à 500 mg, de préference d'environ 375 mg de catéchols par jour et de 50 à 200 mg, de préférence d'environ 150 mg de caféine par jour.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte Const Application No PCT/FR 00/00065

A CLASSIFICATI IPC 7 A6	TON OF SUBJECT MATTER 61K35/78 A61P3/00		
According to Intern	national Patent Classification (IPC) or to both national classificat	tion and IPC	
B. FIELDS SEAR	CHED		
IPC 7 A6	ntation searched (classification system followed by classification $51 \mathrm{K}$		
	arched other than minimum documentation to the extent that su		rched
	se consulted during the international search (name of data bas	e and, whole practice, dealers and a con-	
	CONSIDERED TO BE RELEVANT	<u> </u>	Relevant to claim No.
Category * Citati	tion of document, with Indication, where appropriate, of the rele	want passages	ridovali to dall'i io
1 8 K	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 009, no. 260 (C-309), 17 October 1985 (1985-10-17) 3 JP 60 114153 A (00SAKA YAKUHIN KENKYUSHO:KK), 20 June 1985 (1985 abstract	-06-20)	1,6,11
1	EP 0 456 023 A (NESTLE SA) 13 November 1991 (1991-11-13) column 1, line 14 - line 37	/	1
X Further doc	currents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in	annex.
Special categorie	se of cited documents :	T later document published after the interm	ational filing date
considered to "E" earlier docume filing date "L" document whic which is cited	ch may throw doubte on principy claim(s) of	cited to understand the principle or theolinvention "X" document of particular relevance; the class cannot be considered novel or cannot be involve an inventive step when the document of particular relevance; the class the considered to involve an inventional to involve an inventional constant be considered to involve an inventional constant be considered to involve an inventional constant to considered to involve an inventional constant c	imed invention e considered to iment is taken alone imed invention nitive step when the
O document refe other means	erring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined with one of more mems, such combination being obvious in the art.	other such docu-
later than the	priority date claimed	*& document member of the same patent fa	
	completion of the international search ay 2000	Date of mailing of the international sear	а төрөс
Name and mailing		Authorized officer	
Eu Ni Te	uropean Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 IL – 2280 HV Rijswijk el. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. ax: (+31-70) 340-3016	Rempp, G	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte .onal Application No PCT/FR 00/00065

2.0		PCT/FR 00/00065
Edegory •	Citation of documents with inclusion with a comment with inclusion of the citation of the cita	
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	ADRIAN G. PASCHKA ET AL.: "INDUCTION OF APOPTOSIS IN PROSTATE CANCER CELL LINES BY THE GREEN TEA COMPONENT, (-)-EPIGALLOCATECHIN-3-GALLATE." CANCER LETTERS, vol. 130, no. 1-2, 14 August 1998 (1998-08-14), pages 1-7, XP002117137 NEW YORK, NY, US ISSN: 0304-3835	

1

Form PCT/ISA/210 (commutation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter onal Application No PCT/FR 00/00065

	t document search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
JP 60	114153	Α	20-06-1985	NONE		
EP 04	56023	A	13-11-1991	CH AT AU CA DE DE ES IE IN JP NZ PT US	680854 A 107299 T 635635 B 7595991 A 2041934 A 69102490 D 69102490 T 2055485 T 65968 B 171738 A 5086049 A 238069 A 97582 A,B 9103142 A	30-11-1992 15-07-1994 25-03-1993 14-11-1991 10-11-1991 21-07-1994 29-09-1994 16-08-1994 29-11-1995 26-12-1992 06-04-1993 26-03-1992 28-02-1992 21-04-1992

......

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

	PCT/FR 00/00065				
A CLASS CIB 7	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K35/78 A61P3/00				
Seion la cla	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classi	ification nationale et la C	18		
	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE				
CIB 7	ation minimale consultée (aystème de classification suivi des symbole A61K	e de classement)			
Documenta	ation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure	ou ces documents relève	ent des domaines	sur leequels a porté la recherche	
Base de do	onnées électronique consultée au cours de la recherche internationale	(nom de la base de don	nées, et si réalise	ble, termes de recherche utilisés)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	n des passages pertinent	38	no, des revendications visées	
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 009, no. 260 (C-309), 17 octobre 1985 (1985-10-17) & JP 60 114153 A (00SAKA YAKUHIN KENKYUSHO:KK), 20 juin 1985 (1985 abrégé	-06-20)		1,6,11	
X	EP 0 456 023 A (NESTLE SA) 13 novembre 1991 (1991-11-13) colonne 1, ligne 14 - ligne 37	/—		1	
X Voir to	a suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Lee documents	de familles de bre	exenna ne sèupibni tnos atav	
"A" documer considé "E" documer ou aprè "L" documen priorité autre ci "O" documer une exp	nt définissant l'état général de la technique, non iné comme particulièrement pertinent nt antérieur, mais publié à la date de dépôt international se cette date to technique publication de sur une revendication de ou cité pour déterminer la date de publication d'une tation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) nt se référant à une divulgation orale, à un usage, à coedion ou tous autres moyens	date de priorité et n'i technique pertinent, ou la théorie constitu X° document particulière être considérée com inventive par rapport y° document particulière ne peut être considé lorsque le document	appartenenant pau mais cité pour con jant la base de l'in ment pertinent; l'Ir me nouvelle ou co au document con ment pertinent; l'II rée comme impliq est associé à un o o nature, cette con lu métier	mprendre le principe vention noven tion revendiquée ne peut ornme impliquant une activité aidéré isolément noven tion revendiquée uant une activité inventive ou plusieurs autres phinaison étant évidente	
Date à laquel	le la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du	présent rapport de	e recherche internationale	
22	mai 2000	29/05/200	00		
Nom et adress	es postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31–70) 340–3016	Fonctionnaire autoris	6		

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dec le Internationale No PCT/FR 00/00065

C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
atégorie "	tion of the standard paragraph particular to the standard paragraph particular to the standard paragraph particular to the standard paragraph para	ents	no. des revendications visées
	ADRIAN G. PASCHKA ET AL.: "INDUCTION OF APOPTOSIS IN PROSTATE CANCER CELL LINES BY THE GREEN TEA COMPONENT, (-)-EPIGALLOCATECHIN-3-GALLATE." CANCER LETTERS, vol. 130, no. 1-2, 14 août 1998 (1998-08-14), pages 1-7, XP002117137 NEW YORK, NY, US ISSN: 0304-3835		

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renssignements relatifs aux membres de familles de brevets

Der. le internationale No PCT/FR 00/00065

Document brevet cite au rapport de recherci		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
JP 60114153	Α	20-06-1985	AUC	UN		
EP 0456023	А	13-11-1991	CH 680854 A		30-11-1992	
			ΑT	107299 T	15-07-1994	
			AU	635635 B	25-03-1993	
			AU	7595991 A	14-11-1991	
			CA	2041934 A	10-11-1991	
			DE	69102490 D	21-07-1994	
			DE	69102490 T	29-09-1994	
		•	ES	2055485 T	16-08-1994	
			IE	65968 B	29-11-1995	
			IN	171738 A	26-12-1992	
			JP	5086049 A	06-04-1993	
			NZ	238069 A	26-03-1992	
			PT	97582 A,B	28-02-1992	
			US-	- 5107000- A	21-04-1992	
			ZA	9103142 A	25-03-1992	

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe families de brevets) (Juillet 1992)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
Lines or marks on original document
\square REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.